**Замовник:** КОМУНАЛЬНЕ НЕКОМЕРЦІЙНЕ ПІДПРИЄМСТВО “МІСЬКА ДИТЯЧА ПОЛІКЛІНІКА № 1” ХАРКІВСЬКОЇ МІСЬКОЇ РАДИ

**Код ЄДРПОУ**: 22645921

**Адреса**: 61105, Україна, Харківська обл., м. Харків, просп. Героїв Сталінграду, 12

**Категорія:** Юридична особа, яка забезпечує потреби держави або територіальної громади

**ОБҐРУНТУВАННЯ**

технічних та якісних характеристик закупівлі, розміру бюджетного призначення, очікуваної вартості предмета закупівлі

(на підставі постанови Кабінету Міністрів України від 11.10.2016 № 710 «Про ефективне використання державних коштів» (зі змінами))

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **№ з/п** | **Назва предмета закупівлі із зазначенням коду за Єдиним закупівельним словником (у разі поділу на лоти такі відомості повинні зазначатися стосовно кожного лота) та назви відповідних класифікаторів предмета закупівлі і частин предмета закупівлі (лотів) (за наявності)** | **Очікувана вартість та/або розмір бюджетного призначення** | **Ідентифікатор закупівлі** | **Обґрунтування** | |
| **технічних та якісних характеристик предмета закупівлі** | **очікуваної вартості закупівлі** |
| **1** | **2** | **3** |  | **4** | **5** |
| 1 | **за кодом ДК 021:2015:  33120000-7 Системи реєстрації медичної інформації та дослідне обладнання(Діагностичні тест-смужки для визначення уробіліногену, білірубіну, глюкози, кетонів, білка, питомої ваги, крові, рН, нітритів та лейкоцитів у сечі)** | **21902,00 грн.(двадцять одна тисяча дев’ятсот дві грн.00 коп.)** | UA-2023-08-28-011209-a | 1. Товар запропонований Учасником, повинен бути введений в обіг відповідно до законодавства у сфері технічного регулювання та оцінки відповідності, у передбаченому законодавством порядку. На підтвердження Учасник повинен надати:   *а) завірену копію декларації або копію документів, що підтверджують можливість введення в обіг та/або експлуатацію (застосування) медичного виробу за результатами проходження процедури оцінки відповідності згідно вимог технічного регламенту на момент подання пропозицій.*  *б) з урахуванням вимог постанов Кабінету Міністрів України від 02.10.2013 № 753\*, №754\*\*, №755\*\*\*, якщо Учасником торгів пропонується медичні вироби, які пройшли державну реєстрацію, внесені до Державного реєстру медичної техніки та виробів медичного призначення і дозволені для застосування на території України та були введені в обіг до дати обов’язкового застосування технічного регламенту, дозволяється пропонувати такі вироби до закінчення строку їх придатності і не більш як п’ять років з дати введення в обіг, без проходження процедури оцінки відповідності та маркування національним знаком відповідності.*  *\* - Постанова КМУ від 02.10.2013. № 753 «Про затвердження Технічного регламенту щодо медичних виробів».*  *\*\* - Постанова КМУ від 02.10.2013 № 754 «Про затвердження Технічного регламенту щодо медичних виробів для діагностики in vitro».*  *\*\*\* - Постанова КМУ від 02.10.2013. № 755 «Про затвердження Технічного регламенту щодо активних медичних виробів, які імплантують».*  2)Товар, що поставляється повинен відповідати медико – технічним вимогам вказаним в даній документації. Надати гарантійний лист, складений у довільній формі, яким підтверджується відповідність предмета закупівлі медико – технічним вимогам вказаним в тендерній документації.  3) З метою підтвердження можливості поставки товару в 2023 році відповідної якості, у кількості та в терміни, визначені тендерною документацією Замовника, Учасник повинен надати відскановане письмове підтвердження відносин з виробником:  *- та/або філією виробника в Україні (з підтвердженням її повноважень наданих виробником);*  *- та/або представником виробника в Україні (з підтвердженням його повноважень наданих виробником);*  *- та/або дилером, дистриб’ютором виробника в Україні (з підтвердженням його повноважень наданих виробником);*  *- та/або іншої уповноваженої виробником особи в Україні (з підтвердженням її повноважень наданих виробником)*  Письмове підтвердження повинне включати в себе: назву Учасника, номер оголошення, що оприлюднене на веб-порталі Уповноваженого органу, назву предмета закупівлі відповідно до оголошення про проведення закупівлі  4) Учасник повинен надати гарантійний лист, складений у довільній формі, яким підтверджується що:  а) залишковий термін придатності товару на момент його постачання замовнику буде складати не менше 75% від терміну придатності, визначеного виробником;  б) строк поставки реактивів: протягом 5 (п’яти) робочих днів з дня направлення Замовником постачальнику заявки на постачання.  \**У разі, якщо у даних технічних вимогах йде посилання на конкретну марку чи фірму, патент, конструкцію або тип товару, то вважається, що технічні вимоги містять вираз «або еквівалент».*  *\*\*У разі, якщо учасник торгів запропоновує еквівалент товару, він обов’язково додатково повинен надати у складі своєї тендерної пропозиції опис товару, щодо відповідності технічним характеристикам, вказаним у таблиці «ТЕХНІЧНІ ВИМОГИ» цього додатку до тендерної документації, з обов'язковим відображенням порівняльних характеристик стосовно кожної характеристики. Всі технічні характеристики запропонованого учасником товару повинні бути не гірші, ніж зазначені замовником у додатку 3 до тендерної документації* | Під час визначення очікуваної вартості предмета закупівлі враховувалась примірна методика визначення очікуваної вартості предмета закупівлі, що затверджена наказом Міністерства розвитку економіки, торгівлі та сільського господарства України від 18.02.2020 № 275.  Проаналізовано інформацію про ціни в таких відкритих джерелах: у відкритих інформаційних джерелах мережі Інтернет та у Реєстрі оптово-відпускних цін на лікарські засоби.  Також, для планування закупівель та підготовки до проведення закупівель Замовник проводив попередні ринкові консультації з метою аналізу ринку, у тому числі й отримував інформацію від суб’єктів господарювання. |